



Laboratorio Chile S.A.
Control de Calidad

CERTIFICADO DE ANÁLISIS

Nro. Certificado: 22619

Producto	MICOFENOLATO 500 MG 50 CR	Código	120-10-76783
Presentación	Estuche x 50 Comprimidos Recu	Nro. Unidades Comerciales	07469
Serie	3450120	Procedimiento de Muestreo	PE-611-0035
Fecha Elaboración	31/01/20	Nro. Orden de Fabricación	462793
Fecha Vencimiento	31/01/23	Fecha Recepción	15/04/20
Planta	MAIPU	Fecha Inicio Análisis	25/05/20
Tipo de Envase Primario	05 BLISTER X 10 CR	Fecha Término Análisis	25/05/20
Plan de Muestreo	NORMAL N-1	Tamaño Muestra	80 UC
Destino: COMERCIAL	Ref: TEVA PHARMACEUT	Comentario:	CCG

Farmacia:	X	Muestra Médica:	Clinico:
-----------	---	-----------------	----------

Control de Identidad

Control	Envase Primario:	Envase Secundario:	Envase Terciario:
NOMBRE MARCA	N/A	N/A	N/A
NOMBRE GENERICO	MICOFENOLATO MOFETILO	MICOFENOLATO MOFETILO	MICOFENOLATO MOFETILO
DOSIS PRINCIPIO ACTI	500 MG	500 MG	500 MG
NUMERO DE SERIE	3450120	3450120	3450120
FECHA DE VENCIMIENTO	01-2023	01-2023	01-2023
No. DE REGISTRO	F-18229	F-18229	N/A
CODIGO EAN13 / DUN14	N/A	7800007767837	17800007767834
CONTENIDO	10 COMP REC	5 BLISTER + 1 INST	70 ESTUCHES

Resultado

Parametros	Resultado	UM	Comentario	Especificacione
Identidad	CUMPLE			
Aspecto estetico	CUMPLE			
Contenido	CUMPLE			
Textos	CUMPLE			
N de analisis de materia prima	CUMPLE		NºA: 2004000080	

Observaciones

COD-P0: 120-11-06248 // LOTE-P0: 2004000080



Laboratorio Chile S.A.
Control de Calidad

CERTIFICADO DE ANÁLISIS

Nro. Certificado: 22619

Producto	MICOFENOLATO 500 MG 50 CR	Código	120-10-76783
Presentación	Estuche x 50 Comprimidos Recubiertos	Nro. Unidades Comerciales	07469
Serie	3450120	Procedimiento de Muestreo	PE-611-0035
Fecha Elaboración	31/01/20	Nro. Orden de Fabricación	462793
Fecha Vencimiento	31/01/23	Fecha Recepción	15/04/20
Planta	MAIPU	Fecha Inicio Análisis	25/05/20
Tipo de Envase Primario	05 BLISTER X 10 CR	Fecha Término Análisis	25/05/20
Plan de Muestreo	NORMAL N-1	Tamaño Muestra	80 UC
Destino: COMERCIAL	Ref: TEVA PHARMACEUT	Comentario:	CCG
Farmacia: X	Muestra Médica:	Clinico:	

Control de Identidad

Control	Envase Primario:	Envase Secundario:	Envase Terciario:
---------	------------------	--------------------	-------------------

Resolución

APROBADO

Cumple con las especificaciones
Analizado según especificaciones CC-EPT-76783
Condiciones de almacenaje Mantener en lugar seco a menos de 25°C. Protegido de la luz.
Folio PTI-153/20-MLE-C7639
Otros REND: 7469 UC
Control Biológico NO

Registro

Firma
Nombre
Cargo

CLAUDIO ABALLAY D.
GROUP LEADER QC
10 JUN 2020
REVISOR
LABORATORIO CHILE

DANIELA FLORES F.
Jefe Turno Control de Calidad
10 JUN 2020
LABORATORIO CHILE S.A.
JEFE CONTROL DE CALIDAD

Fecha de Emisión del Certificado: Santiago, 10/06/20